

©Derwent Information

Bleach activators for peroxy compounds - comprise enol ester compounds containing hydrophilic group(s), useful in e.g. textile detergents, cleaners, washing-up liquids or disinfectants

Patent Number : DE 19616693

enis classification: C11D-003/39 C11D-003/395 A61K-033/40 A61L-002/16 C07B-035/00 C07C-069/145 C07C-069/527 C07C-069/78 C07C-407/00

* Abstract :

* BEI96 (695) A Activators for (preferably inorganic) persory compounds in oxidising agent, washing agent, cleaning agent or disinfectant solutionscomprise compounds of formula (i): R = H, or anyl, alixyl, alkenyl or cycloalixyl of 1 - 17C; A, B, C = R, a hydrophilic group chosen from S-O3H,
OSO3H or CO2H (or their anions), or is -N+RIRZR3 X -; R1-R3 = as for R; X = anion; and n = 1-8, with the provision that at least one of A C is a hydrophilic group.

Also claimed are (i) washing agents, cleaning agents or disinfectants containing enol esters (l) and (ii) the use of (l) for activating peroxy compounds. USE - (I) are also used for bleaching coloured stains during the washing of textiles (preferably in aqueous solutions containing surfactants) or in cleaning solutions for hard surfaces (especially for washing dishes)

> · Patentee & Inventor(s): Patent assignee : (HENK) HENKEL KGAA Inventor(s) : WILDE A

ADVANTAGE - The inclusion of hydrophilic groups into enol esters improves their bleaching properties. (Dwg.0/0)

* <u>Publication data</u>:
Patent Family: DE19616693 Al 19971106 DW1997-51 C11D-003/395 10p * AP: 1996DE-1016693 19960426

WO9741201 A1 19971106 DW1997-51 C11D-003/39 AP 1997WO-EP01930 19970417 DSNW: JP KR US DSRW: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE EP-902832 A1 19990324 DW1999-16 C11D-003/39 Ger FD: Based on WO9741201 AP: 1997EP-0918144 19970417: 1997WO-EP01930 19970417 DSR: AT BE DE ES FR GB IT NL Priority Nº: 1996DE-1016693 19960426 Covered countries: 20 Publications count: 3

Accession codes : Accession Nº : 1997-551016 [51] Sec. Acc. nº CPI : C1997-175948 Sec. Acc. nº non-CPI : N1997-459089

· Derwent codes : Manual code: CPI: D09-A01A D11-B01D E10-A09A E10-A09B8 E10-C04H Derwent Classes: D22 D25 E19 P34

• <u>Update codes</u> : Basic update code :1997-51 Equiv. update code :1997-51; 1999-16

C 07 B 35/00 C 07 C 407/00

A 61 L 2/16

DEUTSCHES

Aktenzeichen:
 Anmeidetag:
 Offenjegungstag:

ıg:

198 16 693.4 26. 4.96 8.11.97

(7) Anmelder: Henkel KGsA, 40589 Düsseldorf, DE (72) Erfinder:

Wilde, Andreas, Dr., 40589 Düsseldorf, DE

(6) Enciester als Bleichaktivatoren für Wasch- und Reinigungsmittel

 Die Aktivierung von Persauerstoffverbindungen, Insbesondere Im Rehmen des Bleichens von Ferbanschmutzungen beim Weschen von Textillen sowie Reinigen harter Oberflächen, gelingt besonders wirksem durch die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel 1.

in der Rüt Wesserstoff, einen Any-, Ally-, Allevyt-, Oste Cyclesliyviers für 18 is 17 c-Atsoman, nife eine Zahl von 1 bis 8, 8 und C unschlängig voneinnader für Wesserstoff ins Ary-, Ally-, Allzenyt- does Cyclesliyfurgune mit bis 17 c-Atsoma oder eine hydrophile Gruppe, sasgewählt aus 47 kl/kl/a² x - stans, worln 8; R² und R³ unschlängig voneinnader für Wasserstoff, einen Aryt-, Allyt-, Allzenyt- of Cyclesliyerster mit 1 bis 17 c-Atsoman und X für häudungszesgielchandes Allon stahen mit der Maßgabe, daß eine pannativ berüchtig in generative für der Stans auch eine Stans eine Stans

DE

Reschreihung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von hydrophil substitusierten Enolestern als Bleichaltvir-toren zur Aktivierung von Persauerstoffverbindungen, imbesondere zum Bleichen von Frahmenhunzungen beim Waschen von Textilien, owsie Wasch, Reindjungs- und Desilnektionsmittel, die derartige Bleichaktivato-beim Waschen von Textilien, owsie Wasch, Reindjungs- und Desilnektionsmittel, die derartige Bleichaktivatoren enthalten.

Anorganische Persauerstoffverbindungen, insbesondere Wasserstoffperoxid und feste Persauerstoffverbindungen, die sich in Wasser unter Freisetzung von Wasserstoffperoxid lösen, wie Natriumperborat und Antrium-carbonat-Perhydrat, werden seit langem als Oxidationsmittel zu Desinfektions- und Bleichzwecken verwendet. Die Oxidationswirkung dieser Substanzen hängt in verdünnten Lösungen stark von der Temperatur ab; so erzielt man beispielsweise mit H₂O₇ oder Perborat in alkalischen Bleichstotten erst bei Temperaturen oberhalb von etwa 80°C eine ansreichend schnelle Bleiche verschmutzter Textilien. Bei niedrigeren Temperaturen kann von erva go C eine aus eutreu saunete sonatte Verschundten i Exturen, den inschieden eine eine eine eine eine die Nicklandswirkung der anorganischen Persanderioffverbindungen durch Zusatz nogenamter Bleichskärbarderen verbessert werden, die in der Lage sind, unter den angesprochenen Perhydrolynebedingungen Personschundsbarderen und für die zahlreiche Vorschläge, vor allem aus den Stoffkassen der N- oder O-Ausfreiten und für die zahlreiche Vorschläge, vor allem aus den Stoffkassen der N- oder O-Ausfreiten und für der Geschliche vorschläge, vor allem aus den Stoffkassen der N- oder O-Ausfreiten und für der Geschliche vorschläge, vor allem aus den Stoffkassen der N- oder O-Ausfreiten und für der Geschliche vorschläge vor allem aus den Stoffkassen der N- oder O-Ausfreiten und der Geschliche vorschließen vor der Geschliche vor der Geschliche vorschließen oonsaaren zu neteert uuto urt uut zumarante vorkeninge, vor austa aas uutu soonsaassa uut oo oonsaassa vor oo oonsaan bihudungen, beisjeleviesis mehrända seyfierte kilyteolimiine, imbosondere Terrancerytehylendiamina, seyfierte Glykolurile, imbosondere Terrancerytehykoluril, N-acylierte Hydantoine, Hydrazide, Triazole, Hydrotriazide, Urazole, Diketopiperazine, Suffurylamide und Cynamura, außerden Carbonsturenshydride, imbosonder Hydrakidaurenshydrid, Carbonssureester, inzbesondere Natriumnonanoyloxy-benzolsullonat, Natrium-isonona-Philakidaurenshydrid, Carbonssureester, inzbesondere Natriumnonanoyloxy-benzolsullonat, Natrium-isononanoyloxy-benzolsulfonat, O-acylierte Zuckerderivate, wie Pentascetylglukose, und N-acylierte Lactame, wie N-Benzoyleaprolactam, in der Literatur bekannt geworden sind. Durch Zusatz dieser Substanzen kann die Bleichwirkung waßriger Peroxidflotten so weit gesteigert werden, daß bereits bei Temperaturen um 60°C im wesentlichen die gleichen Wirkungen wie mit der Peroxidflotte allein bei 95°C eintreten.

Im Bemühen um energiesparende Wasch- und Bleichverfahren gewinnen in den letzten Jahren Anwendungs-temperaturen deutlich unterhalb 60°C, insbesondere unterhalb 45°C bis herunter zur Kaltwassertemperatur an

Bedeutung. Bei diesen niedrigen Temperaturen läßt die Wirkung der bisher bekannten Aktivatorverbindungen in der

net uesten metangen i emperaturen not use wirkung oer onser bekannen Aktwantvermonungen in oer Regel erkennber nach. Es hat deshab nicht an Bestrebungen gefehl, for diesen Temperaturberich wirksamere Aktivatoren zu entwickeln, ohne daß bis heute ein überzengender Erfolg zu verzeichnen gewesen wäre. In den europäischen Patenzannendingen EP 609 293 2A1 und EP 012 785 A2 ist der Einstatt von Enolestern, welche an der enolischen Doppelbindung gegebenenfalls C_{1-9} -Alkyl- oder C_{2-4} -Alkenylgruppen tragen, als Bleichaktivatoren empfohlen worden.

Diernaskendwaren ein prochen Worten.

(Diernaskenderweise wurde mit gefunden, daß Enolester, die mindestens eine hydrophile Gruppe tragen, eine deutlich höhere bleichaktivierunde Wrizung aufweisen.

Gegenstand der Erfindung ist deungemaß die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I,

in der R für Wasserstoff, einen Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloalkylrest mit 1 bis 17 C-Atomen, n für eine Zahl in der Kir Wasserstoff, eine Aryl, Alkenyl, oder Cycloalkyl-von I bis 8, A, B und Cunabhängig voneinander für Wasserstoff- eine Aryl, Alkenyl, oder Cycloalkyl-gruppe mit I bis 17 C-Atomen oder eine hydrophile Gruppe, ausgewählt aus – SO,H. — OSO,H. — CO-H und deren Anionen sowie — N° RI-RR X – stehen, worin R, R' und R' unabhängig voneinander für Wasserstoff, Gerea Aunonen sowie - W. K. K. A. Stene, worm K., K. und K. GRADBARDE VORGERIEGE AN VARIETY, Allerey's doer Cyclosklyviers tim it bis 17 C-Atomeu und X. The in ladurgeassagleichendes Anion stehen, mit der Maßgabe, daß mindestens einer der Substituenten A, B oder C im Molektl eine genannte hydrophile Gruppe ist, als Aktivatoren für inabesondere anorganische Persuerstöffverbindungen in Oxidations. Wasch, Reinigungs- oder Desinfektionstörungen.

Bevorzugt sind die Verbindungen nach Formel (1) mit R = Phenyl, C1- bis C11-Alkyl, 9-Decenyl und deren Gemische, wobei die Alkytreste linear oder verzweigtkettig sein können. Unter den Verbindungen der Formel
55 (1) mit linearen Alkytresten R sind solche mit 1 bis 9 C-Atomen im Alkytrest R besonders bevorzugt.

Mischungen von verschiedene Peroxocarbonsäuren abspaltenden Verbindungen gemäß Formel I, insbesondere solchen, die unter Perbydrolysebedingungen gegebenenfalls substituierte Perbenzoesäure und/oder Peroxocarbonsäuren mit 1 bis 5 C-Atomen, insbesondere 2 bis 4 C-Atomen ergeben, mit solchen, die unter Perhydrolysebedingungen lineare oder verzweigtkettige Peroxocarbonsäuren mit 6 bis 18 C-Atomen, insbesondere 7 bis 12 C-Atomen ergeben, werden in einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung eingesetzt. Zum Einsatz in teilchenförmigen Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmitteln sind die erfindungsgemäß zu verwendenden

Substanzen gemäß Formel I vorzugsweise bei Raumtemperatur fest.
Die hydrophilen Gruppen, von denen mindestens 1 in den erfindungsgemäß zu verwendenden Enolestern vorhanden ist, werden aus den Sulfonat-, Sulfat- und Carboxylat-Gruppen, die auch in protonierter Form vorliegen können, und den Ammoniumgruppen ausgewählt. Falls die genannten anionischen Gruppen vorliegen, sind Gegenkationen, vorzugsweise Alkalimetallionen wie Natrium-, Kalium- und/oder Lithiumionen anwesend. Falls eine Ammoniumgruppe vorliegt, sind ladungsausgleichende Anionen X⁻, vorzugsweise Halogenide wie Chlorid, Bromid, lodid und/oder Fluorid, anwesend.

196 16 693 A1

Zu bevorzugten Vertretern der Verbindungen gemäß allgemeiner Formel I gehören die sich von der Enolform des Glutaconsäurem onoaldehyds ableitenden Enolester gemäß allgemeiner Formel II

1. 3.

und die sich von der Enolform der Phenylbrenztraubensäure ableitenden Enolester gemäß allgemeiner Formel 10

in denen jeweils R die oben gegebene Bedeutung hat und deren Carboxylgruppe auch in Salzform vorliegen

Die erfindungsgemäß einzusetzenden Verbindungen können gemäß oder analog den aus den Veröffentlichun-gen von R. Schmidt und A. Wagner in Synthesis 1982 Seite 958ff. und Y. Chigata, M. Masaki und M. Ohta in Bull. Chem. Soc. Jpn. 42 (1969), Seite 224ff bekannten Verfahren hergestellt werden.

Die Verbindungen gemäß Formel I werden vorzugsweise zum Bleichen von Farbanschmutzungen beim Waschen von Textilien, insbesondere in wäßriger, tensidhaltiger Flotte, verwendet. Die Formulierung "Bleichen 25 von Farbanschmutzungen" ist dabei in ihrer weitesten Bedeutung zu verstehen und umfaßt sowohl das Bleichen von sich auf dem Textil befindenden Schmutz, das Bleichen von in der Waschflotte befindlichem, vom Textil abgelösten Schmutz als auch das oxidative Zerstören von sich in der Waschflotte befindenden Textiliarben, die sich unter den Waschbedingungen von Textilien ablösen, bevor sie auf andersfarbige Textilien aufziehen können.

Eine weitere bevorzugte Anwendungsform gemäß der Erfindung ist die Verwendung von Verbindungen 30 gemäß Formel I in Reinigungslösungen für harte Oberflächen, insbesondere für Geschirr, zum Bleichen von gefärbten Anschmutzungen. Auch dabei wird unter dem Begriff der Bleiche sowohl das Bleichen von sich auf der harten Oberfläche befindendem Schmutz, insbesondere Tee, als auch das Bleichen von in der Geschirrspülflotte befindlichem, von der harten Oberfläche abgelösten Schmutz verstanden.

Weitere Gegenstände der Erfindung sind Wasch, Reinigungs und Desinfektionsmittel, die eine Verbindung sogemäß Formel I als Bleichaktivator enthalten und ein Verfahren zur Aktivierung von Persauerstoffverbindun-

gen unter Einsatz einer derurtigen Verbindung gemäß Formel L Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren und im Rahmen einer erfindungsgemäßen Verwendung können die Verbindungen gemäß Formel I als Aktivatoren überall dort eingesetzt werden, wo es auf eine besondere Steigerung der Oxidationswirkung anorganischer Persauerstoffverbindungen bei niedrigen Temperaturen an-

Steigerung der Oxidationswirkung anorganischer Perauerstoffverbindungen bei niedrigen Temperaturen ankomnt, beipiehewise bei der Bieche von Textilien, Haaren oder harten Oberflächen, bei der Oxidation organischer oder anorganischer Zwischenprodukte und bei der Desindektion. Die erfindungsgemäße Verwendung besteht in westentlichen darin, Bedingungen zu schaffen, unter denes eine Perauerstoffverbindung und eine Verbindung gemäß Formel I miteinander reagieren können, mit dem Eleksträter oxidieren dwirkende Folgeprodukte zu erhalten. Reichtionsparten in welßiger Löung aufeinan-Gertreffen. Dies kann durch sparate Zagibe der nahmen. Reichtionsparten in welßiger Löung aufeinandertreffen. Dies kann durch sparate Zagibe der innermanierablischer Leung anschalen Resonder worstellsche weise wäßrige Lösung oder Suspension, zur Wasch-, Reinigungs-beziehungsweise Desinfektionslösung zugegeben werden, wenn ein persauerstofffreies Mittel verwendet wird.

Je nach Verwendungszweck können die Bedingungen weit variiert werden. So kommen neben rein wäßrigen Lösungen auch Mischungen aus Wasser und geeigneten organischen Lösungsmitteln als Reaktionsmedium in 55 Frage. Die Einsatzmengen an Persauerstoffverbindungen werden im allgemeinen so gewählt, daß in den Lösungen zwischen 10 ppm und 10% Aktivsauerstoff, vorzugsweise zwischen 50 und 5000 ppm Aktivsauerstoff vorhanden sind.

Auch die verwendete Menge an Bleichaktivator gemäß Formel I hängt vom Anwendungszweck ab. Je nach zewünschtem Aktivierungsgrad wird soviel des erfindungsgemäß zu verwendenden Bleichaktivators gemäß so Formel I eingesetzt, daß 0,03 Mol bis 1 Mol, vorzugsweise 0,1 Mol bis 0,5 Mol Bleichaktivator pro Mol Persauerstoffverbindung zum Einsatz kommen, doch können in besonderen Fällen diese Grenzen auch überoder unterschritten werden.

Ein erfindungsgemäßes Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionsmittel enthält vorzugsweise 0,2 Gew. % bis 30 Gew. %, insbesondere 1 Gew. % bis 20 Gew. % Bleichaktivator gemäß Formel I neben üblichen, mit dem 65 Bleichaktivator verträglichen Inhaltsstoffen. Die erfindungsgemäß zu verwendenden aktivierenden Substanzen können in im Prinzip bekannter Weise an Trägerstoffen adsorbiert und/oder in Hüllsubstanzen eingebettet sein.

Ferstoffe, in nachverdichteter Teilchenform, als homogene Lösungen oder Suspensionen vorliegen bönnen, können außer dem erfindungsgemäß zu verwendenden Bieichaktivator gemäß Formel i mir hrinzip alle bekann-ten und in derarigen Mitteln öblichen Inabatssofte enthälten. Die erfindungsgemäßen Wasch- und Reinigungsmittel können insbesondere Buildersubstanzen, oberflächenaktive Tenside, organische und/oder insbesondere anorganische Persauerstoffverbindungen, wassermischbare organische Lösungsmittel, Enzyme, Sequestrierungsmittel, Elektrolyte, pH-Regulatoren und weitere Hilfsstoffe, wie optische Anfheller, Vergrauungsinhibitoren, Farbübertragungsinhibitoren, Schaumregulatoren, zusätzliche Persauerstoff-Aktivatoren, Farb- und Duftstoffe enthalten.

sunce ciminum.
Ein erfindungsgemäßes Desinfektionsmittel kann zur Verstärkung der Desinfektionswirkung gegenüber speEin erfindungsgemäßes Desinfektionsmittel kann zur Verstärkung der Desinfektionswirkung gegenüber speziellen Keimen matkricht zu den bisher genannten inhaltstoffen über heininkrobielle Wirstoffe einhalt der erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln vorzugsweten in
Derartige antimiterbeidle! Zusatzuntoffe sind in den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln vorzugsweten in Mengen bis zu 10 Gew.-%, insbesondere von 0,1 Gew.-% bis 5 Gew.-%, enthalten.

Zusätzlich zu den erfindungsgemäß zu verwendenden Bleichaktivatoren gemäß Formel I können übliche eingangs genannte Substanzen, die unter Perhydrolysebedingungen Peroxocarbonsäuren bilden, und/oder übliche die Bleiche aktivierende Übergangsmetallkomplexe eingesetzt werden

Als geeignete Persauerstoffverbindungen kommen insbesondere organische Persäuren beziehungsweise per-saure Salze organischer Säuren, wie Phthalimidopercapronzäure, Perbenzoesäure oder Salze der Diperdodecandisaure, Wasserstoffperoxid und imter den Wasch- beziehungsweise Reinigungsbedingungen Wasserstoffperoxid abgebende anorganische Salze, wie Perborat, Percarbonat und/oder Persilikat, in Betracht. Sofern feste Persauerstoffverbindungen eingesetzt werden sollen, können diese in Form von Pulvern oder Granulaten verwendet werden, die auch in im Prinzip bekannter Weise umbüllt sein können. Die Persauerstoffverbindungen können als solche oder in Form diese enthaltender Mittel, die prinzipiell alle üblichen Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionsmittelbestandteile enthalten können, zu der Wasch- beziehungsweise Reinigungslauge zugegeben erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln vorzugzweise von 0,5 Gew.-% bis 40 Gew.-%, insbesondere von 5 Gew.-% bis 20 Gew.-%, an Persauerstoffverbindungen enthalten sind.

Die erfindungsgemäßen Mittel können ein oder mehrere Tenside enthalten, wobei insbesondere anionische

Tenside, nichtionische Tenside und deren Gemische in Frage kommen. Geeignete nichtionische Tenside sind insbesondere Alkylglykoside und Ethoxylierungsund/oder Propoxylierungsprodukte von Alkylgtykosiden oder linearen oder verzweigten Alkoholen mit jeweils 12 bis 18 C-Atomen rungsprodukte von Ausygrykosken oder intearen oder verzweigten Alkoholen mit jeweils 12 bis 18 C-Atomen Alkyhteil und 3 bis 20, vorzugsweise 4 bis 10 Alkyhteinergruppen. Weiterhin sind entsprechende Ethoxylisss rungs-und/oder Proposylierungsprodukte von N-Alkyl-aminen, vicinalen Diolen, Pettsäureestern und Fettsäureestern Alkylphenolen mit 5 bis 12 C-Atomen im Alkylrest brauchbar.

Geeignete anionische Tenside sind insbesondere Seifen und solche, die Sulfat- oder Sulfonat-Gruppen mit bevorzugt Alkaliionen als Kationen enthalten. Verwendbare Seifen sind bevorzugt die Alkaliisalze der gesättig-ten oder ungesättigten Fettsäuren mit 12 bis 18 C-Atomen. Derartige Fettsäuren können auch in nicht vollständig neutralisierter Form eingesetzt werden. Zu den brauchbaren Tensiden des Sulfat-Typs gehören die Salze der Schwefelstungsbeter von Fetalkoholen mit 12 bis 18 C-Atomes und die Sulfatierungsprodukte der gestanten uichtionischen Tenside mit niedrigem Ethoxylierungsprad. Zu den verwendbarn Tenside wit niedrigem Ethoxylierungsprad. Zu den verwendbarn Tenside von Solien 17 gebören langer Allybenouduloutest mit 3 bis 16 C-Atomen in Akyltel, Alasandionise mit 12 bis 16 C-Atomen, sowie Olefinsulfonate mit 12 bis 18 C-Atomen, die bei der Umsetzung entsprechender Monoolefine mit Schwefeltriozid entstehen, sowie alpha-Sulfofettslureester, die bei der Sulfonierung von Fettsäuremethyl-

oder -ethylestern entstehen Derartige Tenside sind in den erfindungsgemäßen Reinigungs- oder Waschmitteln in Mengenanteilen von vorzugsweize 5 Gew.-% bis 50 Gew.-%, insbesondere von 8 Gew.-% bis 30 Gew.-%, enthalten, während die erfindungsgemäßen Derinfektionsmittel wie auch erfindungsgemäße Mittel zur Reinigung von Geschirr vorzugzweise 0,1 Gew. % bis 20 Gew. %, insbesondere 0,2 Gew. % bis 5 Gew. % Tenside, enthalten

Ein erfindungsgemäßes Mittel enthält vorzugsweise mindestens einen wasserlöslichen und/oder wasserunlöslichen, organischen und/oder anorganischen Builder. Zu den wasserlöstlichen organischen Buildersubstanzen gehören Polycarbonsäuren, insbesondere Citronensäure und Zuckersäuren, monomere und polymere Aminopolycarbonsäuren, insbesondere Methylglycindiessigsäure, Nitrilotriessigsäure und Ethylendiamintetraessigsäure sowie Polyasparaginsäure, Polyphosphonsäuren, insbesondere Aminotris(methylenphosphonsäure), Ethylendiamintetrakis(methylenphosphonsäure) und 1-Hydroxyethan-i,1-diphosphonsäure, Dymere Hydroxyeerbin-dungen wie Dextrin sowie polymere (Poly-)carbonsäuren, insbesondere die durch Oxidation von Polysacchariden zugänglichen Polycarboxylate der internationalen Patentanmeldung WO 93/16110, polymere Acrylsäuren, Methacrykäuren, Maleinsäuren und Mischpolymere aus diesen, die auch geringe Anteile polymerisierbarer Substanzen ohne Carbonsäurefunktionalität einpolymerisiert enthalten können. Die relative Molekülmasse der Homopolymeren ungesättigter Carbonsäuren liegt im allgemeinen zwischen 5 000 und 200 000, die der Copolymeren zwischen 2 000 und 200 000, vorzugsweise 50 000 bis 120 000, jeweils bezogen auf freie Saure. Ein mere zwieczne z 000 und 200 000, vorzugwene 20 000 und 120 000, percen zeczgene au mie e Sainte, and besonders bevozugten Acryfisten, Melienshure-Ooppyner weist einer erfative Moledillansse von 50 000 bis 100 000 und. Geeignete, wenn auch weniger bevorzugte Verbindungen dieser Klasse sind Copolymer der Acryfistere oder Methasryfsture mit Vinyfethern, wie Vinyfethenfylethern, Vinyfether, Studyen Propyten und Stynder denen der Anteil der Sture mindestens 50 Gew. % berrigt. Als wasserfösliche organische Buildersubstanzen können auch Terpolymere eingesetzt werden, die als Monomere zwei ungesättigte Säuren und/oder deren Salze

A New Asset

ì

sowie als drittes Monomer Vinylalkohol und/oder ein Vinylalkohol-Derivat oder ein Kohlenhydrat enthalten. Das erste saure Monomer beziehungsweise dessen Salz leitet sich von einer monochlyfenisch ungesättigten. Cr_C_Farbonsüre und vorzugsweise von einer [Cr_C_Honocarbonsläure, labsbesonder von (Reich)kerylskire ab. Das zweite saure Monomer beziehungsweise dessen Salz kann ein Derivat einer C4-C4-Dicarbonsaure, vorzugsweise einer C4-C6-Dicarbonsäure sein, wobei Maleinsäure besonders bevorzugt ist. Die dritte monomere Einheit wird in diesem Fall von Vinylalkohol und/oder vorzugsweise einem veresterten Vinylalkohol gebildet. Insbesondere sind Vinylalkohol-Derivate bevorzugt, welche einen Ester aus kurzkettigen Carbonsauren, beispielsweise von C₁-C₄-Carbonsäuren, mit Vinylalkohol darstellen. Bevorzugte Polymere enthalten dabei 60 Gew.-% bis 95 Gew.-%, insbesondere 70 Gew.-% bis 90 Gew.-% (Meth)acrylsaure bzw. (Meth)acrylat, besonders bevorzugt Acrylsäure bzw. Acrylat, und Maleinsäure bzw. Maleat sowie 5 Gew.-% bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 10 Gew.-% bis 30 Gew.-% Vinylalkohol und/oder Vinylacetat. Ganz besonders bevorzugt sind dabei Polymere, in denen das Gewichtsverhältnis von (Meth)acrylsäure beziehungsweise (Meth)acrylat zu Maleinsaure beziehungsweise Maleat zwischen 1:1 und 4:1, vorzugsweise zwischen 2:1 und 3:1 und insbesondere 2:1 und 25:1 liegt. Dabei sind sowohl die Mengen als auch die Gewichtsverhältnisse auf die Säuren bezogen. Das zweite saure Monomer beziehungsweise dessen Salz kann auch ein Derivat einer Allylsulfonsäure sein, die in 2-Stellung mit einem Alkylrest, vorzugsweise mit einem Ci-Ci-Alkylrest, oder einem aromatischen sen, us in Asseiming mis citizen Ausyrets, rorrugivesse mit einem Ci-Ci-Aksyret, oder einem aromatischen Rett, der sich vorzugisveite von Bezulo der Bezulo Perivaten ableite, ubstimater ist Bevorzugist erpolymere einhalten dabei 40 Cew.-% bis 60 Gew.-%, misbesondere 45 bis 53 Gew.-% (Methjaryfatter beiebungsweise Aryfatter) bestehungsweise Aryfatte Bestehungsweise Aryfatte, 10 Cew.-% bis 50 Cew.-%, vorzugisten Gew.weise 15 Gew.% bis 25 Gew.% Methallylsulfonsäure bzw. Methallylsulfonat und als drittes Monomer 20 15 Gew. % bis 40 Gew. %, vorzugsweise 20 Gew. % bis 40 Gew. % eines Kohlenhydrat Dieses Kohlenhydrat kann dabei beispielsweise ein Mono-, Di-, Oligo- oder Polysaccharid sein, wobei Mono-, Di- oder Oligosaccharide bevorzugt sind. Besonders bevorzugt ist Saccharose.

Duris den Einste des deittes Monomers werden vermuffich Sollbruchstellen in das Polymer eingebaut, die für die grue boloptisch Abbunbertet des Polymers verantwortlich ind. Diese Terpolymere lassen sich inzbesondern nach Verfahren hertzellen, die in der deutschen Patentschrift DE 42 21 381 und der deutschen Patentsaneldung DE 43 0772 beschrieben sind, und weisen im allgemeinen clare relative Molecklumsze zwischen 1 000 und 200 000, vorzugsweise zwischen 200 und 50 000 und im Meisen bevorzugst Copolymere ind solche, die in den deutschen Patentsameldungen DE 43 03 200 und DE 49 17734 beschrieben werden und als Monomere vorzugweise Archeiten und Anschleiten 200 und 10 000 und Weisere Schrijkerte und der Solcheiten vorzugweise Archeiten und Anschleiten 200 und 10 000 und Weisere Schrijkerte und verschleiten 200 und 10 000 und Weisere Schrijkerten 200 und 10 000 und 10 000 und Weisere Schrijkerten 200 und 10 000 und 10 000 und Weisere Schrijkerten 200 und 10 0

to the contractive state of the contractive st

Als wasserfosiche auorgauische Buildermaterialien kommen insbesondere Polyphosphate, vorzugsweise Nertumtriophyboophate, in Bertmeht. Als wasserublichke, wasserdingsrieher auorganische Büldermaterialien werden instellen eine Institution in Bestellen der Berthe der

Geeignete Substitute beziehungsweise Teilsubstitute für das genannte Alumosilikat sind kristalline Alkalisilkate, die allein oder im Gemisch mit amorphen Silikaten vorliegen können.

EIRE, die seinen Goef im Vermisse aus nauer prime Granden von Verlagen des des Die in den erfreidungsgemäßen Mirche aus Ger55, imbenondere von 1.1 Juli 1:12 auf und können amorph mörer irstallen vorliegen. Bevorzuge Alkalifikates sind die Nartiumsilkate, insbesondere die amorphen Nartiumsilkate, insbesondere die Alkalifikate die Alkalifik

erfindungsgemäßer Mittel wird ein kristallines Natriumschichtslikat mit einem Modul von 2 bis 3 eingesetzt, wie es nach dem Verfahren der europäischen Patentanmeldung EP 0 436 835 aus Sand und Soda hergestellt werden kann. Kristalline Natriumsilikate mit einem Modul im Bereich von 1,9 bis 3,5, wie sie nach den Verfahren der europäischen Patentschriften EP 0 164 552 und/oder EP 0 293 753 erhältlich sind, werden in einer weiteren bevorzugten Ausführungsform erfindungsgemäßer Mittel eingesetzt. In einer bevorzugten Ausgestaltung erfindungsgemäßer Mittel setzt man ein granulares Compound aus Alkalisilikat und Alkalicarbonat ein, wie es zum Beispiel in der internationalen Patentanmeldung WO 95/22592 beschrieben ist oder wie es zum Beispiel unter dem Namen Nabion® 15 im Handel erhältlich ist. Falls als zusätzliche Buildersubstanz auch Alkalialumosilikat, insbesondere Zeolith, vorhanden ist, beträgt das Gewichtsverhältnis Alumosilikat zu Silikat, jeweils bezogen auf 10 wasserfreie Aktivsubstanzen, vorzugsweise 1 : 10 bis 10 : 1. In Mitteln, die sowohl amorphe als auch kristalline Alkalisilikate enthalten, beträgt das Gewichtsverhältnis von amorphem Alkalisilikat zu kristallinem Alkalisilikat

Vorzugsweise 1: 2 bis 2: 1 und insbesondere 1: 1 bis 2: 1.

Buildersubstanzen sind in den erfindungsgemäßen Wasch- oder Reinigungsmitteln vorzugsweise in Mengen
bis zu 60 Gew.-%, insbesondere von 3 Gew.-% bis 40 Gew.-%, enthalten, während die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel vorzugsweise frei von den lediglich die Komponenten der Wesserhärte komplexierenden Buildersubstanzen sind und bevorzugt nicht über 20 Gew.-%, insbesondere von 0,1 Gew.-% bis 5 Gew.-%, an schwermetallkomplexierenden Stoffen, vorzugsweise aus der Gruppe umfassend Aminopolycarbonsäuren, Aminopolyphosphonsäuren und Hydroxypolyphosphonsäuren und deren wasserlösliche Salze sowie deren Gemi-

sche, enthalten scoe, emauten.
As in den Mitteln verwendbare Enzyme kommen solche aus der Klasse der Proteasen, Lipasen, Cutinasen,
Amylsaen, Pullulanasen, Cellulasen, Hemicelliulasen, Xylanasen, Ondissen und Peroridisen sowie deren Genische in Frage. Besonders geeigner ind aus Pikarn oder Bakterien, wie Bacillus solbillus, Bacillus Gelebalformis, Streptomyces griseus, Humicola lanuginosa, Humicola insolens, Pseudomonas pseudoalcaligenes oder Pseudomonas cepacia gewonnene enzymatische Wirkstoffe. Die gegebenenfalls verwendeten Enzyme können, wie zum Beispiel in der europäischen Patentschrift EP 0 564 476 oder in der internationalen Patentanmeldungen WO 94/23005 beschrieben, an Trägerstoffen adsorbiert und/oder in Hüllsubstanzen eingebettet sein, um sie gegen vorzeitige Inaktivierung zu schützen. Sie sind in den erfindungsgemäßen Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmitteln vorzugsweise in Mengen bis zu 5 Gew.-%, insbesondere von 0,2 Gew.-% bis 2 Gew.-%.

Zu den in den erfindungsgemäßen Mitteln, insbesondere wenn sie in flüssiger oder pastöser Form vorliegen, AM ORM IN ORM IN CORPORATION TO A CONTROL OF THE STATE OF

Zur Einstellung eines gewünschten, sich durch die Mischung der übrigen Komponenten nicht von selbst Lur ranstellung eines gewunschren, nen durch die nitzeuung der Bungen komponenten inten von selbst ergebenden pH-Werts können die erfndungsgemilichen Mittel system- und unweitverrügliche Säuren, inabesondere Citronensture, Essigdure, Weinsture, Apfelsture, Michsture, Glykolsture, Bernsteinsture, Glutarsture und/oder Adjinature, aber auch Mineralsturen, albensondere Schweisblaren, oder Basen, inbesondere Adminimotor der Alleinsproteite, enthalten. Derartige pH-Regulatoren sind in den erfindungsgemilßen Mitteln unter der Auftregreichte der Schweisblaren und den erfindungsgemilßen Mitteln

num- oder Alexanyurozine, edusaren. Levaruge pri-reguesaren inia in ein erimunggenanden Mitten vortuguwein inicht iber 20 Gew., hindesonders von 1,2 Gew. 4b in 17 Gew. 4e, enthalten. von Arzugen zu den für den Einatz in erfindungsgenaßen Mitteln, insbesonders solchen für die Wäseche Traillen, in Zu den für den Einatz in erfindungsgenäßen Mitteln, insbesonders solchen für die Wäseche Traillen, in Frage kommenden Farüblerraugungshählbitoren gelöbren insbesondere Folywingsproniktione, Polywinglinderzole, polymere N-Oxide wie Poly-(vinytpyridin-N-oxid) und Copolymere von Vinytpyrrolidon mit Vinylimidazol. Vergrauungsinhibitoren haben die Aufgabe, den von der harten Oberfläche und insbesondere von der Textil-

faser abgelösten Schmutz in der Flotte suspendiert zu halten. Hierzu sind wasserlösliche Kolloide meist organischer Natur geeignet, beispielsweise Stärke, Leim, Gelatine, Salze von Ethercarbonsäuren oder Ethersulfonsäuren der Stärke oder der Cellulose oder Salze von sauren Schwefelsäureestern der Cellulose oder der Stärke. Auch wasserlösliche, saure Gruppen enthaltende Polyamide sind für diesen Zweck geeignet. Weiterhin lassen sich andere als die obengenannten Stärkederivate verwenden, zum Beispiel Aldehydstärken.

Bevorzugt werden Celluloseether, wie Carboxymethylcellulose (Na-Salz), Methylcellulose, Hydroxyalkylcelbevorage were a community with the state of the state of

Die Mittel können als optische Aufheller Derivate der Diaminostilbendisulfonsäure beziehungsweise deren Alkalimetallsalze enthalten. Geeignet sind zum Beispiel Salze der 4,4'-Bis(2-anilino-4-morpholino-1,3,5-triazinyl-6-amino)stilben-2,2'-disulfonsäure oder gleichartig aufgebaute Verbindungen, die anstelle der Morpholino-Gruppe eine Diethanolaminogruppe, eine Methylaminogruppe, eine Anilinogruppe oder eine 2-Methoxyethylaminogruppe tragen.

минарирр имдем. Weiterlin können Aufheller vom Typ der substituierten Diphenylstyryfe anwesend sein, zum Beispiel die Alkaliakze des 44-Big/2-sulfostyryf)-diphenyls, oder 4-(4-Calorsty-y-)-(4-2-sulfostyryf)-diphenyls, dach Genische der vorgenanten optischen Aufhelte können verwendet wer-

Insbesondere beim Einsatz in maschinellen Wasch- und Reinigungsverfahren kann es von Vorteil sein, den Mitteln übliche Schauminhibitoren zuwetzen. Als Schauminhibitoren eignen sich beispielsweise Seifen natürli-cher oder synthetischer Herkunft, die einen hohen Anteil an Cap. 2-Ger Fettsauren aufweisen. Geeignete nichtten sidartige Schauminhibitoren sind beispielsweise Organopolysiloxane und deren Gemische mit mikrofeiner, gegebenenfalls silanierter Kieselsäure sowie Paraffine, Wachse, Mikrokristallinwachse und deren Gemische mit 1

١

silanierter Kieselsäure oder Bisfettuäurealkylendiamiden. Mit Vorteilen werden auch Gemische aus verschiedenen Schauminnibitoren nerwendet, zum Beispiel solche aus Silkonen, Parufinnen oder Wachsen. Vorzugsweisen die Schauminhibitoren, an einen sondere Silkonendioder Parufin haufing Schauminhibitoren, an eine granufare, in Wasser lösliche beziehungsweise disperipierbare Trägerunbstanz gebunden. Insbesondere sind dabei Michangen aus Parufinnen und Bistensylerbispediamid bevorzugt.

neuemigen an ra nimer una antemyteuryneumme oervo agt.
In erfindangsganfaßen Enigungsmitteln für Geschirr können außerdem Wirkstoffe zur Vermeidung des
Anlaufens von Gegenständen aus Silber, sogenannte Silberkorrosionishibitoren, digesetzt werden. Bevorzugte Silberkorrosionschutzmittel sild organische Distuffide, zweivertige Phenoie, derweringe Phenoie, Cobait,
Mangan, Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium- oder Cerasize und/oder-komplexe, in denen die genannten
Metalle in einer der Oxidationsaturden II, III, IV, Oder Vortiegen.

metane ut Einer der Ordanschausstell in Auft 17 von 1900 bei Herstellung erfindungsgemäßer lester Mittel bietet keine Schwierigkeiten und kann in im Prinzip bekannter Weise, zum Beispiel durch Sprührocknen oder Granulation, erfolgen, wobei Persauerstoffverbindung und Bleichaktivan gegebenenfälls später zugesetzt werden.

Zur Herstellung erfndungsgemither Mittel mit behätten Schättigericht, indexendere im Bereich von 650 g/l
Zur Herstellung erfndungsgemither Mittel mit 1946 659 behättens, dens Entrusionschrit au tweisendes 15
bis 950 g/l at ein aus der europlischen Partweicht 1946 659 behättens, dens Entrusionschrit au Unterstendes 15
verfahren bevorzuger. Erfnungsgemither Leuren von der Desinderkonstitut in Form währiger oder
von der Schattenschriften der Schattenschriften der Schattenschriften verfells der den definderte Knützen,
der in dellastenfe, die in Substanz oder als Lötung in einen automatischen Mischer gegeben werden können,
der schattenschriften zu Filt oder Schattenschriften zu Filtenschriften zu Filtensch

Beispiele

Nach dem Verfahren von R. Schmidt und A. Wagner in Symheist 1982. Seite 988ff aus Phenyfhrentraubersture und Essigsalureauhoff in Perspektive Phrenyfhrentraubensture Acette (Ils i. außgemeine Formet III. R. 1988) und eine Teinbergericht Phrenyfhrentraubensture Acette (Ils i. außgemeine Formet III. R. 1980) und eine mit erfindungsgemöße Bendetest inspropenyfinoannost (V.3) swrden bei 30°C und pH 10 auf ihre Bielechwirkung untersucht. Dazu wurden 100 ml einer Waschlauge, enthaltend in 51 (Rest destüllerst dessen 25 g. Nartiumslift)entzonlullona z. g Fettalsylechorykat, 10 g. Nartiumslikat, 75 g. Nartiumslikat, 75

Tabelle 1

Aktivator	Entfärbung [%]
B1 (32,5 mg)	31
V1 (18 mg)	30
V2 (53 mg)	25
V3 (31 mg)	18

Zu 100 ml einer Lösung, die 20 mg Morin pro Liter vollentsakztem Wasser enthielt und deren pH-Wert auf 9,5 eingestellt und mit Hille eines pH-Sut-Gerktes während der gesamten nachfolgenden Meßdaner bei diesem Wert gehalten wurde, wurden bei einer benfalls über die gesamte Meßdaner konstaut gehaltenen Temperatur von 20°C I g Natriumperborst-Moonbydrat und 0,3 gdes zu testenden Bleichaktivators zugesetzt. Über eines Leitraum von 30 Mantens wurde mindlich die Erinktion Ge der Lösung bei 400 nm gemessen, in der anschlogenden Tabelle 2 sind die Werte für die prozentuale Enrikrbung D(t), berechnet nach D(t) = [E(0) – E(1))/E(0)/F(0), nagegeben.

Getestet wurden die nach dem Verfahren von Y. Chigata, M. Masaki und M. Ohta, veröffentlicht in Bull. Chem.

Soc. Jpn. 42 (1969). Seite 224ff... aus 5-Benzoyloxy-24-pentadienal hergestellte 5-Benzoyloxy-24-pentadiensiure (182; a allgemeine Formet II, R = Phenyl) sowie zum Vergleich NLN/N/Tetraactylethylendiamin (VI;TAED) und Narium-a-nonanoyloxybenzolsulfonat (V2;n-NOSS). Man erkennt aus den in der nachfolgenden Tabelle 2 angegebenen Werten die Übertiegenheit des erfindungsgemaß verwendeten Bleichaktivators.

Tabelle 2

Prozentuale Entfärbung in Abhängigkeit der Zeit

Aktivator	Entfärbung [%] nach 5 min 15 min 25 min		
B2	21	70	76
V1	4	52	70
V2	4	49	63

Patentansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel L

$$R \longrightarrow 0 \longrightarrow A$$

in der R für Wasserstoff, einen Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloalkyfrest mit 1 bis 17 C-Atomen, n für eine Zahl von 1 bis 8, A, B und C unabblängig voneinander für Wasserstoff, eine Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloalkyfruppen mit 1 bis 17 C-Atomen oder eine hydrophille Gruppe, augerwählt aus – 503H – 0550H, of 1050H, of

I

I

2. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel L

$$R \longrightarrow 0 \longrightarrow A$$

in der R für Wasserstoff, einen Aryl-, Alkyt-, Alkenyt- oder Cycloalkyfrest mit I bis 17 C-Atomen, n für eine Zahl von I bis 8, A bus d'C unabhängig voneinander für Wasserstoff, eine Aryl-, Alkyt-, Alkyt-, oder Cycloalkyfruppe mit I bis 17 C-Atomen oder eine hydrophie Gruppe, ausgewähl aus —SOJH, —OSOJH, —OSH und deren Anionen sowie — N° RIR®? X° stehen, worin RI, R° und R° unabhängig voneinander für Wasserstoffeinen Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloalkyfrest mit I bis 17 C-Atomen und X° für labdungsausgleichendes Anion stohen mit der Maßgabe, daß mindestem einer der Substituenten A, B oder C im Moelkell eine genannte hydrophille Gruppe ist, sum Bleichen von Farbanschamtzungen beim Waschen von Textilien, insbesonder ein wäßriger, tessishaltiger Flotte.

3 Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I,

$$R \longrightarrow \begin{matrix} 0 \longrightarrow & A \\ & \searrow & \searrow \\ 0 & C \end{matrix} \longrightarrow \searrow _{2n} \longrightarrow B$$

in der R für Wasserstoft, einen Aryl-, Alkeyl-, Alkenyl- oder Cycloalkyirest mit 1 bis 17 C-Atomen, n für eine Zahl von 1 bis 8, A, B und C mabblingig voneinander für Wasserstoft, eine Aryl-, Allyl-, Alkenyl- oder oder Ocycloalkydruppe mit 1 bis 17 C-Atomen oder eine briptpollie Gruppe ausgewählt aus 2-50-ft. — CSO-H, —CO-H und deren Anioen sowie — N*R/R* X* zinchen, worin R; R* und X* unsblänger X* C-CO-H, was deren Anioen sowie — N*R/R* X* zinchen, worin R; R* und X* unsblänger X* für ein leitungsausgleichen Aryl-, Alkeyl-, Alkenyl- ein Boben der von in R* (* 10 mil 2 re für Geschirr, zum Bleichen von gefärbten Anschmutzungen.

4. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen gemäß allgemeiner Formel I aus den Enolestern gemäß allgemeiner Formel II

π

I

ausgewählt werden.

5. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen gemäßallgemeiner Formel I aus den Enolestern gemäß allgemeiner Formel III

ш

ausgewählt werden.

6. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Rest R Phenyl, C1- bis C11-Alkyl oder 9-Decenyl ist.

7. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die zu aktivierende Persauerstoffverbindung aus der Gruppe umfassend organische Persäuere, Wasserstoffperoxid, Perborat 40 und Percarbonat sowie deren Gemische ausgewählt wird.

8. Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektiousmittel, dadurch gekennzeichnet, daß es einen Enolester, ausgewählt aus den Verbindungen nach Formel (I).

$$R \longrightarrow \begin{pmatrix} 0 & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

I

in der R für Wasserstoff, einen Aryl, Albry, Alkenyl- oder Cycloalbytest mit 1 bis 17 C-Atomen, a für eine Zohl von 1 bis 8, 8, 10 und C mahbaings wentennder für Wasserstoff, eine Aryl, Alkenyl- oder Zohl von 1 bis 17 C-Atomen, oder eine bydrophile Gruppe, ausgewählt aus —SO,H. —OSO,H. 50 (CO)H und deren Antomen sowie —N'R RPR N'S, reiben, worin R', N' und R' undhängig woneinander für Wasserstoff, einen Aryl, Albry, Alkenyl- oder Cycloaliyfest mit 1 bis 17 C-Atomen und X'- für ein landungsausgleichendes Anion stehen mit der Maßgabe, daß mindestenn einer der Sübstreitmenten A B oder C im Molekill eine genannte hydrophile Gruppe ist, sowie deren Gemischen, enthält.

9. Mittel nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß es 0,2 Gew. % bis 30 Gew. %, insbesondere 60

1 Gew.-% bis 20 Gew.-% Bleichaktivator gemäß Formel I enthält.

10. Mittel nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß es 5 bis 50 Gew.-%, insbesondere 8 bis 30 Gew.-% anionisches und/oder nichtionisches Tensid, bis zu 60 Gew.-%, insbesondere 5 bis 40 Gew.-% Buildersubstanz, bis zu 5 Gew.-%, insbesondere 0,2 bis 2 Gew.-%, Enzym, bis zu 30 Gew.-%, insbesondere 6 bis 20 Gew.-%, organisches Lösungsmittel aus der Gruppe umfassend Alkohole mit 1 bis 4 C-Atomen, Diole as mit 2 bis 4 C-Atomen sowie deren Gemische und die aus diesen Verbindungsklassen ableitbaren Ether und bis zu 20 Gew.-%, insbesondere 1,2 bis 17 Gew.-% pH-Regulator enthält.

11. Mittel nach Anspruch 8 oder 9 zur insbesondere maschinellen Reinigung von Geschirt, dadurch gekenn-

zeichnet, daß es Q.1 Gew. 46 bis 20 Gew. 46, imbesondere Q.2 Gew. 46 bis 5 Gew. 46 Tensid enthält.
12. Desinfektionsmittel nach Auspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß es Q.1 Gew. 46 bis 20 Gew. 46, imbesondere Q.2 Gew. 46 bis 5 Gew. 48, Tensid und/oder antimikrobielle Zusztzstoffe in Mengen bis zu
10 Gew. 46, imbesondere von Q.1 Gew. 46 bis 5 Gew. 46, enthält.

10 Ogw.-%, incommitted mach Auspruch 12, dadurch gekemzeichnet, daß es zusätzlich zu den genannten Bestandtellen 03 Gew.-% bis 40 Gew.-%, imbesondere 5 Gew.-% bis 20 Gew.-% Persauerstoffverbindung, ausgewählt aus der Gruppe unfassend Wasserstoffperozid, Perborat und Percarbonat zowie deren Geminaten der Sentier und Percarbonat zowie der Sentier und Percarbonat zowie der Gew.-Na. Der Sentier und Percarbonat zowie der Geminaten der Sentier und Percarbonat zowie der Geminaten der Gemin

14. Mittel nach einem der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich zu den genannten Bestandteilen bis zu 50 Gew.%, insbesondere von 5 Gew.% bis 30 Gew.% Persauerstoffverbindung

15. Verfahren zur Aktivierung von Persauerstoffverbindungen unter Einsatz einer Verbindung der allgemeinen Formel I.

15

in der R für Wasserstoff, einen Aryi-, Alkyi-, Alkenyi- oder Cycloalkyhrest mit 1 bis 17 C-Atomen, n für eine Zahl von 1 bis 8, A, B und C unabblängig voneinander für Wasserstoff, eine Aryi-, Alkyi-, Alkenyi- oder Cycloalkyfurpue mit 1 bis 17 C-Atomen oder eine hydrophile Gruppe, ausgewählt aus – 503,H. — OSO,H. — OS

WO 97/36987

PCT/EP97/01481

Systems Containing Transition Metal Complexes as Activators for Peroxygen Compounds

This invention relates to the use of bleach activator/bleach catalyst systems of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and certain complex compounds of transition metals for activating peroxygen compounds, more particularly for bleaching colored stains in the washing of textiles, and to detergents, cleaners and disinfectants containing such bleach activator/bleach catalyst systems.

Inorganic peroxygen compounds, more particularly hydrogen peroxide. and solid peroxygen compounds which dissolve in water with elimination of hydrogen peroxide, such as sodium perborate and sodium carbonate perhydrate, have long been used as oxidizing agents for disinfecting and bleaching purposes. In dilute solutions, the oxidizing effect of these substances depends to a large extent on the temperature. For example, with H₂O₂ or perborate in alkaline bleaching liquors, sufficiently rapid bleaching of soiled textiles is only achieved at temperatures above about 80°C. At lower temperatures, the oxidizing effect of the inorganic peroxygen compounds can be improved by addition of so-called bleach activators which form peroxocarboxylic acids under the described perhydrolysis conditions and for which numerous proposals, above all from the classes of N- or O-acvI compounds, for example polyacylated alkylenediamines, more particularly tetraacetyl ethylenediamine, acylated glycolurils, more particularly tetraacetyl glycoluril, N-acylated hydantoins, hydrazides, triazoles, hydrotriazines, urazoles, diketopiperazines, sulfuryl amides and cyanurates, also carboxylic anhydrides, more particularly phthalic anhydride, carboxylic acid esters, more particularly sodium nonanoyloxybenzenesulfonate, sodium isononanoyloxybenzenesulfonate. O-acvlated sugar derivatives, such as pentaacetyl glucose, and N-acylated lactams, such as N-benzoyl caprolactam, can be found in the literature. By adding these substances, the bleaching effect of aqueous peroxide liquors can be increased to such an extent that substantially the same effects are obtained at temperatures of only 60°C as are obtained with the peroxide liquor alone at 95°C.

In the search for energy-saving washing and bleaching processes, operating temperatures well below 60°C and, more particularly, below 45°C down to the temperature of cold water have acquired increasing significance in recent years.

At these low temperatures, there is generally a discernible reduction in the effect of known activator compounds. Accordingly, there has been no shortage of attempts to develop more effective activators for this temperature range although the results achieved thus far have not been convincing. A starting point in this connection is the use of the transition metal salts and complexes proposed, for example, in European patent applications EP 392 592. EP 443 651. EP 458 397. EP 544 490 or EP 549 271 as so-called bleach catalysts. In their case, the high reactivity of the oxidizing intermediates formed from them and the peroxygen compound is presumably responsible for the risk of discoloration of colored fabrics and, in extreme cases, oxidative fabric damage. In European patent application EP 272 030, cobalt(III) complexes with ammonia ligands which may additionally contain other mono-, bi-, tri- and/or tetradentate ligands are described as activators for H₂O₂. European patent application EP 630 964 describes certain manganese complexes which do not have a pronounced effect in boosting the bleaching action of peroxygen compounds and which do not decolor dyed textile fibers although they are capable of bleaching soil or dye detached from fibers in wash liquors. German patent application DE 44 16 438 describes manganese, copper and cobalt complexes which can carry ligands from a number of groups of compounds and which are said to be used as bleaching and oxidation catalysts. A combination of conventional bleach activators which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions with transition metal bleach catalysts has also been proposed, for example in International patent application WO 95/27775.

The problem addressed by the present invention was to improve the oxidizing and bleaching effect of inorganic peroxygen compounds at low temperatures below 80°C and, more particularly, in the range from about 15°C to 45°C.

It has now been found that the bleaching effect of the usual combinations of peroxygen-based bleaching agents with bleach activators which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions can be increased to an unexpectedly considerable extent by the addition of transition metal complexes which, in the form of an aqueous solution, can be electrochemically oxidized in certain potential ranges with a very high current density.

The present invention relates to the use of a system of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and transition metal complex compounds which, in the form of a 1-millimolar aqueous solution, can be electrochemically oxidized in the potential range from 0.8 V to 1.4 V, based on the standard hydrogen electrode, with maximum current densities of at least 5 mA/cm² as activators for peroxygen compounds, more particularly inorganic peroxygen compounds, in oxidizing, washing, cleaning or disinfecting solutions.

The electrochemical measurements for determining the maximum current density in the indicated potential range may be carried out in known manner using a standard electrochemical measuring cell in conjunction with a three-electrode arrangement consisting of a measuring electrode, preferably of gold, a counterelectrode, preferably of gold also, and a standard reference electrode at a temperature of 25°C in a ca. 1 mmolar solution of the transition metal compound to be investigated in ca. 0.1 molar conducting salt

solution.

The system of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and the special transition metal complexes is preferably used for bleaching colored stains in the washing of textiles, particularly in a water-based surfactant-containing liquor. The expression "bleaching of colored stains" is meant to be interpreted in its broadest sense and encompasses both the bleaching of soil present on the textiles, the bleaching of soil detached from the textiles and present in the wash liquor and the oxidative destruction of textile dyes present in the wash liquor - which are detached from textiles under the washing conditions - before they can be absorbed by differently colored textiles.

In another preferred embodiment, the present invention relates to the use of the system of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and the special transition metal complexes in cleaning solutions for hard surfaces, more particularly for crockery, for bleaching colored stains. In this case, too, the term "bleaching" applies both to the bleaching of soil, particularly tea, present on the hard surface and to the bleaching of soil suspended in the dishwashing liquor after detachment from the hard surface.

The present invention also relates to detergents, cleaners and disinfectants containing the above-mentioned system and to a process for activating peroxygen compounds using this system.

In the process according to the invention and in the use according to the invention, the system of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and the special transition metal complexes may be used as an activator anywhere where a particular increase in the oxidizing effect of the peroxygen compounds at low temperatures is required, for example in the bleaching of fabrics or hair, in the oxidation of organic or inorganic intermediates and in disinfection.

The present invention also relates to a process for the selection of transition metal complex compounds suitable for use in bleach-boosting systems containing compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions. This process is characterized in that a 1-millimolar aqueous solution of the transition metal complex compound is prepared and electrochemically investigated in the potential range from 0.8 V to 1.4 V and those transition metal complex compounds which can be oxidized with maximum current densities of at least 5 mA/cm² are selected.

The transition metal complexes suitable for the purposes of the invention which can be electrochemically oxidized in the form of a 1-millimolar aqueous solution in the potential range from 0.8 V to 1.4 V with maximum current densities of at least 5 mA/cm², preferably of at least 10 mA/cm² and more particularly in the range from 12 mA/cm2 to 25 mA/cm2 must have a corresponding minimum solubility in water and are preferably selected from the cobalt, iron, copper, manganese and ruthenium complexes, more particularly from the complex compounds of trivalent cobalt. Suitable ligands in the transition metal complexes usable in accordance with the invention are any of the usual inorganic and organic substances which do not adversely affect the oxidizability crucial to the invention. Besides carboxylates, organic ligands include above all compounds containing primary, secondary and/or tertiary amine and/or alcohol functions. The inorganic neutral ligands include in particular ammonia and water. The presence of at least one ammonia ligand is preferred, particularly in Co(III) complexes where the central atom is normally present with a coordination number of 6. Unless all the coordination sites of the transition metal central atom are occupied by neutral ligands. a complex to be used in the system according to the invention contains other. preferably anionic ligands, more particularly monodentate ligands. These include in particular the halides, preferably chloride, and the (NO₂) group.

In the present case, an (NO₂) group is a nitro ligand which is attached

to the transition metal by the nitrogen atom or a nitrito ligand which is attached to the transition metal by an oxygen atom. The (NO₂) group may also be attached to a transition metal M to form a chelate

It may also bridge two transition metal atoms asymmetrically:

Ο N O M M M O Tη¹-O:
Ο N

М

М

Besides the neutral and ammonia ligands and nitro and nitrito ligands, the transition metal complexes to be used in the activator system according to the invention may contain other anionic ligands of generally simple structure, more particularly mono- or polyvalent anionic ligands. Examples of such other ligands are hydroxide, nitrate, acetate, formate, citrate, perchlorate and the halides, such as fluoride, chloride, bromide and iodide, and also complex anions, such as hexafluorophosphate. The anionic ligands are intended to provide for charge equalization between the transition metal central atom and the ligand system. Oxo ligands, peroxo ligands and imino ligands may also be present. These ligands may also have a bridging effect so that polynuclear complexes are formed. These complexes preferably

contain at least one ammonia ligand and preferably at least one $(NO_2)^{\circ}$ group per transition metal atom. In the case of bridged binuclear complexes, the two metal atoms in the complex do not have to be the same. Binuclear complexes in which the two transition metal central atoms have different oxidation numbers may be used.

In the absence of anionic ligands or if the presence of anionic ligands does not lead to charge equalization in the complex, the transition metal complex compounds to be used in accordance with the invention contain anionic counterions which neutralize the cationic transition metal complex. These anionic counterions include in particular nitrate, hydroxide, hexafluorophosphate, sulfate, chlorate, perchlorate, halides, such as chloride, or the anions of carboxylic acids, such as formate, acetate, benzoate or citrate. Preferred transition metal complex compounds in the systems to be used in accordance with the invention include nitropentammine cobalt(III) chloride, nitritopentammine cobalt(III) chloride, nitritopentammine carbonato-cobalt(III) chloride, tetrammine carbonato-cobalt(III) hydrogen carbonate, tetrammine carbonato-cobalt(III) nitrate, hexammine cobalt(III) chloride and chloropentammine cobalt(III) chloride and also the peroxo complex [(NH₃)₅Co-O-O-Co(NH₃)₅]CI₄.

The second component of the system to be used in accordance with the invention consists of a compound which forms a peroxocarboxylic acid. Such compounds include the conventional bleach activators cited at the beginning. These are preferably compounds which are capable of eliminating peroxocarboxylic acids containing 1 to 18 and more particularly 2 to 12 carbon atoms under perhydrolysis conditions. Compounds eliminating peroxocarboxylic acids are preferably selected from compounds corresponding to formula (I):

in which R¹ is an aryl, alkyl, alkenyl or cycloalkyl group containing 1 to 17 carbon atoms, n is a number of 1 to 4 and X is an oxygen- and/or nitrogen-containing leaving group with a direct bond between oxygen and/or nitrogen on the one hand and the acyl group R¹-CO on the other hand.

and mixtures thereof. Preferred compounds of formula (I) are those in which R1 = phenyl, C144 alkyl, 9-decenyl and mixtures thereof, the alkyl chains being linear or branched. Among the compounds of formula (I) with linear alkyl chains, those containing 1 to 9 carbon atoms are particularly preferred. The compounds of formula (I) to be used in combination with transition metal complexes in accordance with the invention may be prepared in known manner by O- or N-acylation with reactive R1-CO derivatives, for example acid chlorides, the corresponding unsubstituted compounds H_nX. Preferred nitrogen-containing leaving groups X are those in which, besides the acyl group R1-CO- to be eliminated, the nitrogen contains at least one other acvigroup. Examples of such compounds (I) are the triacylation products of ammonia and the diacylation products of primary amino groups, such as those of ethylenediamine. Unless the at least one other acyl group mentioned is also an acyl group R1-CO, it preferably has a perhydrolysis activity graduated in such a way that the corresponding peroxocarboxylic acid is formed largely from the group R1-CO- alone under the in-use conditions. This can be achieved if, in the compound of formula (I), the nitrogen bearing the group R1-CO- is also part of a cyclic amide or imide structure. Compounds of this type may be termed acylamides or acylimides, the "acyl" part of the name relating to the group R1-CO. The amide part of these acylamides preferably consists of an optionally substituted caprolactam or valerolactam group while the imide part of the acvlimides preferably consists of a succinimide, maleic imide or phthalimide group. These groups may optionally be substituted by C₁₄ alkyl, hydroxyl, COOH and/or SO₃H groups which may even be present in the form of their saits. Of the acylimides, N-nonanoyl and N-isononanoyl succinimide are particularly preferred.

Examples of suitable compounds are polyacylated alkylenediamines. more particularly tetraacetyl ethylenediamine (TAED), acylated glycolurils, more particularly tetraacetyl glycoluril (TAGU), acylated triazine derivatives, more particularly 1,5-diacetyl-2,4-dioxohexahydro-1,3,5-triazine (DADHT), acylated polyhydric alcohols, more particularly triacetin, ethylene glycol diacetate and 2.5-diacetoxy-2,5-dihydrofuran, and acetylated sorbitol and mannitol, acylated phenol sulfonates, more particularly nonanovl or isononanovloxybenzenesulfonate, acylated sugar derivatives, more particularly pentaacetyl glucose (PAG), pentaacetyl fructose, tetaacetyl xylose and octaacetyl lactose and acetylated, optionally N-alkylated glucamine and gluconolactone. Mixtures of different peroxocarboxylic acideliminating compounds, especially those which yield optionally substituted perbenzoic acid and/or peroxocarboxylic acids containing 1 to 5 carbon atoms and more particularly 2 to 4 carbon atoms under perhydrolysis conditions, with those which yield linear or branched-chain peroxocarboxylic acids containing 6 to 18 carbon atoms and more particularly 7 to 12 carbon atoms under perhydrolysis conditions are used in a preferred embodiment of the invention. The corresponding peroxocarboxylic acid may be used in addition to or instead of the peroxocarboxylic acid-yielding compound.

The ratio by weight of peroxocarboxylic acid-yielding compound to transition metal in the activating system to be used in accordance with the invention is preferably in the range from 100,000:1 to 1:1 and, more particularly, in the range from 50,000:1 to 25:1.

The use according to the invention essentially comprises creating conditions under which the peroxygen compound and the activating system according to the invention can react with one another with a view to obtaining products with a stronger oxidizing effect. Such conditions prevail in particular

when both reactants meet in an aqueous solution. This can be achieved by separately adding the peroxygen compound and the activating system or both components of the activating system to a solution optionally containing a detergent or cleaner. In one particularly advantageous embodiment, however, the process according to the invention is carried out using a detergent, cleaner or disinfectant according to the invention which contains the activating system and optionally a peroxidic oxidizing agent. The peroxygen compound may even be separately added to the washing, cleaning or disinfecting solution as such or preferably in the form of an aqueous solution or suspension in cases where a peroxygen-free formulation is used.

The conditions can be widely varied according to the application envisaged. Thus, besides purely aqueous solutions, mixtures of water and suitable organic solvents may serve as the reaction medium. The quantities of peroxygen compounds used are generally selected so that the solutions contain between 10 ppm and 10% of available oxygen and preferably between 50 and 5000 ppm of available oxygen. The quantity of activating system used is also determined by the particular application envisaged. Depending on the required degree of activation, the system to be used in accordance with the invention is used in such a quantity that 0.0001 mole to 0.025 mole and preferably 0.0001 mole to 0.002 mole of transition metal is used per mole of peroxygen compound, although quantities above and below these limits may be used in special cases.

A detergent, cleaner or disinfectant according to the invention preferably contains such a quantity of the activating system to be used in accordance with the invention that 0.0025% by weight to 0.25% by weight and, more preferably, 0.01% by weight to 0.1% by weight of the transition metal complex compound is present in addition to typical ingredients compatible with the activating system. The activating system to be used in

accordance with the invention or its components may be adsorbed onto supports and/or encapsulated in shell-forming substances by methods known in principle.

In addition to the system to be used in accordance with the invention, the detergents, cleaners and disinfectants according to the invention, which may be present in the form of - in particular - powder-form solids, in the form of post-compacted particles or in the form of homogeneous solutions or suspensions, may in principle contain any known ingredients typically encountered in such formulations. In particular, the detergents and cleaners according to the invention may contain builders, surfactants, organic and/or in particular inorganic peroxygen compounds, water-miscible organic solvents, enzymes, sequestering agents, electrolytes, pH regulators and other auxiliaries, such as optical brighteners, redeposition inhibitors, dye transfer inhibitors, foam regulators, additional peroxygen activators, dyes and perfumes.

In addition to the ingredients mentioned thus far, a disinfectant according to the invention may contain typical antimicrobial agents to enhance its disinfecting effect on special germs. Antimicrobial additives of the type in question are present in the disinfectants according to the invention in quantities of preferably up to10% by weight and, more preferably, in quantities of 0.1% by weight to 5% by weight.

Conventional transition metal complexes known as bleach activators may be used in addition to the transition metal bleach catalysts which can be oxidized in the above-mentioned potential range with the high current densities required in accordance with the invention.

The formulations according to the invention may contain one or more surfactants, more particularly anionic surfactants, nonionic surfactants and mixtures thereof. Suitable nonionic surfactants are, in particular, alkyl glycosides and ethoxylation and/or propoxylation products of alkyl glycosides

or linear or branched alcohols containing 12 to 18 carbon atoms in the alkyl group and 3 to 20 and preferably 4 to 10 alkyl ether groups. Corresponding ethoxylation and/or propoxylation products of N-alkylamines, vicinal diols, fatty acid esters and fatty acid amides corresponding to the long-chain alcohol derivatives in regard to the alkyl moiety and of alkylphenols containing 5 to 12 carbon atoms in the alkyl group may also be used.

Suitable anionic surfactants are, in particular, soaps and those which contain sulfate or sulfonate groups preferably having alkali metal ions as cations. Preferred soaps are the alkali metal salts of saturated or unsaturated fatty acids containing 12 to 18 carbon atoms. Fatty acids such as these need not even be completely neutralized for use in accordance with the invention. Suitable surfactants of the sulfate type include salts of sulfuric acid semiesters of fatty alcohols containing 12 to 18 carbon atoms and sulfation products of the nonionic surfactants mentioned with a low degree of ethoxylation. Suitable surfactants of the sulfonate type include linear alkylbenzenesulfonates containing 9 to 14 carbon atoms in the alkyl moiety, alkanesulfonates containing 12 to 18 carbon atoms and olefin sulfonates containing 12 to 18 carbon atoms and olefin sulfonates containing 12 to 18 carbon atoms, which are formed in the reaction of corresponding monoolefins with sulfur trioxide, and also α-sulfofatty acid esters which are formed in the sulfonation of fatty acid methyl or ethyl esters.

Surfactants such as these are present in the cleaners or detergents according to the invention in quantities of, preferably, 5% by weight to 50% by weight and, more preferably, 8% by weight to 30% by weight while the disinfectants according to the invention and machine dishwashing detergents according to the invention preferably contain 0.1% by weight to 20% by weight and, more preferably, 0.2% by weight to 5% by weight of surfactants.

Particularly suitable peroxygen compounds are organic peracids or peracidic salts of organic acids, such as phthalimidopercaproic acid, perbenzoic acid or salts of diperdodecane diacid, hydrogen peroxide and inorganic salts which give off hydrogen peroxide under the washing/cleaning conditions, such as perborate, percarbonate and/or persilicate. If solid peroxygen compounds are to be used, they may be employed in the form of powders or granules which may even be coated in known manner. The peroxygen compounds may be added to the wash or cleaning liquor either as such or in the form of formulations containing them which, in principle, may comprise all the usual ingredients of detergents, cleaners or disinfectants. In one particularly preferred embodiment, alkali metal percarbonate, alkali metal perborate monohydrate or hydrogen peroxide is used in the form of an aqueous solution containing 3% by weight to 10% by weight of hydrogen peroxide. If a detergent or cleaner according to the invention contains peroxygen compounds, the peroxygen compounds are present in quantities of preferably up to 50% by weight and, more preferably, in quantities of 5% by weight to 30% by weight whereas the disinfectants according to the invention preferably contain from 0.5% by weight to 40% by weight and, more preferably, from 5% by weight to 20% by weight of peroxygen compounds.

A formulation according to the invention preferably contains at least one water-soluble and/or water-insoluble, organic and/or inorganic builder. Water-soluble organic builders include polycarboxylic acids, more particularly citric acid and sugar acids, monomeric and polymeric aminopolycarboxylic acids, more particularly methyl glycine diacetic acid, nitrilotriacetic acid and ethylenediamine tetraacetic acid, and polyaspartic acid. polyphosphonic acids. more particularly aminotris-(methylenephosphonic acid), ethylenediamine tetrakis(methylenephosphonic acid) and 1-hydroxyethane-1,1-diphosphonic acid, polymeric hydroxy compounds, such as dextrin, and polymeric (poly)carboxylic acids, more particularly the polycarboxylates obtainable by oxidation of polysaccharides according to International patent application WO 93/16110, polymeric acrylic acids, methacrylic acids, maleic acids and copolymers thereof which may also contain small amounts of polymerizable substances with no carboxylic acid functionality in copolymerized form. The relative molecular weight of the homopolymers of unsaturated carboxylic acids is generally in the range from 5.000 to 200,000 while the relative molecular weight of the copolymers is between 2,000 and 200,000 and preferably between 50,000 and 120,000. based on free acid. A particularly preferred acrylic acid/maleic acid copolymer has a relative molecular weight of 50,000 to 100,000. Suitable, albeit less preferred, compounds of this class are copolymers of acrylic acid or methacrylic acid with vinyl ethers, such as vinyl methyl ethers, vinyl esters, ethylene, propylene and styrene, in which the acid makes up at least 50% by weight of the copolymer. Other suitable water-soluble organic builders are terpolymers which contain two unsaturated acids and/or salts thereof as monomers and vinyl alcohol and/or an esterified vinyl alcohol or a carbohydrate as the third monomer. The first acidic monomer or its salt is derived from a monoethylenically unsaturated Cas carboxylic acid and preferably from a C₃₋₄ monocarboxylic acid, more particularly from (meth)acrylic acid. The second acidic monomer or its salt may be a derivative of a Cas dicarboxylic acid, maleic acid being particularly preferred, and/or a derivative of an allylsulfonic acid substituted in the 2-position by an alkyl or aryl group. Polymers such as these may be produced in particular by the processes described in German patent DE 42 21 381 and in German patent application DE 43 00 772 and generally have a relative molecular weight in the range from 1,000 to 200,000. Other preferred copolymers are the copolymers which are described in German patent applications DE 43 03 320 and DE 44 17 734 and which preferably contain acrolein and acrylic acid/acrylic acid salts or vinyl acetate as monomers. The organic builders may be used in the form of aqueous solutions, preferably 30 to 50% by weight aqueous solutions, particularly for the production of liquid formulations. All the acids mentioned are generally used in the form of their water-soluble

salts, more particularly their alkali metal salts.

If desired, organic builders of the type in question may be present in quantities of up to 40% by weight, more particularly in quantities of up to 25% by weight and preferably in quantities of 1% by weight to 8% by weight. Quantities near the upper limit mentioned are preferably used in paste-form or liquid, more particularly water-containing, formulations according to the invention.

Particularly suitable water-soluble inorganic builders are polyphosphates, preferably sodium triphosphate. Particularly suitable water-insoluble, water-dispersible inorganic builders are crystalline or amorphous alkali metal alumosilicates used in quantities of up to 50% by weight and preferably in quantities of not more than 40% by weight and, in liquid formulations, particularly in quantities of 1% by weight to 5% by weight. Of these inorganic builders, detergent-range crystalline sodium alumosilicates, more particularly zeolite A, P and optionally X, are preferred. Quantities approaching the upper limit mentioned are preferably used in solid particulate formulations. Suitable alumosilicates contain in particular no particles larger than 30 μm in size, at least 80% by weight preferably consisting of particles below 10 μm in size. Their calcium binding capacity, which may be determined in accordance with German patent DE 24 12 837, is generally in the range from 100 to 200 mo CaO per gram.

Suitable substitutes or partial substitutes for the alumosilicate mentioned are crystalline alkali metal silicates which may be present either on their own or in the form of a mixture with amorphous silicates. The alkali metal silicates suitable for use as builders in the formulations according to the invention preferably have a molar ratio of alkali metal oxide to SiO₂ of less than 0.95:1 and, more particularly, from 1:1.1 to 1:12 and may be present in amorphous or crystalline form. Preferred alkali metal silicates are the sodium silicates, more particularly the amorphous sodium silicates, with a molar

Na₂O:SiO₂ ratio of 1:2 to 1:2.8. Those with a molar Na₂O:SiO₂ ratio of 1:1.9 to 1:2.8 may be produced by the process according to European patent application EP 0 425 427. Preferred crystalline silicates, which may be present either on their own or in the form of a mixture with amorphous silicates. are crystalline layer silicates with the general formula Na2SixO2x+1. yH2O, where x - the so-called modulus - is a number of 1.9 to 4 and v is a number of 0 to 20, preferred values for x being 2, 3 or 4. Crystalline layer silicates which correspond to this general formula are described, for example, in European patent application EP 0 164 514. Preferred crystalline layer silicates are those in which x in the general formula mentioned assumes a value of 2 or 3. Both β- and δ-sodium disilicates (Na₂Si₂O₅·yH₂O) are particularly preferred. B-sodium disilicate being obtainable, for example, by the process described in International patent application WO 91/08171. δ-Sodium silicates with a modulus of 1.9 to 3.2 may be produced in accordance with Japanese patent applications JP 04/238 809 or JP 04/260 610. Substantially water-free crystalline alkali metal silicates corresponding to the above general formula, in which x is a number of 1.9 to 2.1, obtainable from amorphous alkali metal silicates as described in European patent applications EP 0 548 599, EP 0 502 325 and EP 0 452 428, may also be used in the formulations according to the invention. Another preferred embodiment of formulations according to the invention uses a crystalline sodium layer silicate with a modulus of 2 to 3 obtainable from sand and soda by the process according to European patent application EP 0 436 835. Crystalline sodium silicates with a modulus of 1.9 to 3.5 obtainable by the processes according to European patents EP 0 164 552 and/or EP 0 293 753 are used in another preferred embodiment of the formulations according to the invention. If alkali metal alumosilicate, particularly zeolite, is present as an additional builder. the ratio by weight of alumosilicate to silicate, expressed as water-free active substances, is preferably from 1:10 to 10:1. In formulations containing both amorphous and crystalline alkali metal silicates, the ratio by weight of amorphous alkali metal silicate to crystalline alkali metal silicate is preferably 1:2 to 2:1 and, more preferably, 1:1 to 2:1.

Builders are present in the detergents or cleaners according to the invention in quantities of, preferably, up to 60% by weight and, more preferably, from 5% by weight to 40% by weight while the disinfectants according to the invention are preferably free from the builders which only complex the components of water hardness and contain preferably no more than 20% by weight and, more preferably, from 0.1% by weight to 5% by weight of heavy metal complexing agents, preferably from the group consisting of aminopolycarboxylic acids, aminopolyphosphonic acids and hydroxypolyphosphonic acids and water-soluble salts and mixtures thereof.

Enzymes suitable for use in the detergents/cleaners/disinfectants are enzymes from the class of proteases, lipases, cutinases, amylases, pullulanases, hemicellulases, cellulases, oxidases and peroxidases and mixtures thereof. Particularly suitable enzymes are those obtained from fungi or bacteria, such as Bacillus subtilis, Bacillus licheniformis, Streptomyces griseus, Humicola lanuginosa, Humicola insolens, Pseudomonas pseudoalcaligenes or Pseudomonas cepacia. As described for example in International patent applications WO 92/11347 or WO 94/23005, the enzymes optionally used may be adsorbed onto supports and/or encapsulated in shell-forming substances to protect them against premature inactivation. They are added to the detergents, cleaners and disinfectants according to the invention in quantities of preferably up to 5% by weight and, more preferably, between 0.2% by weight and 2% by weight.

Organic solvents suitable for use in the formulations according to the invention, particularly where they are present in liquid or paste-like form, include alcohols containing 1 to 4 carbon atoms, more particularly methanol, ethanol, isopropanol and tert.butanol, diols containing 2 to 4 carbon atoms,

more particularly ethylene glycol and propylene glycol, and mixtures thereof and the ethers derived from compounds belonging to the classes mentioned above. Water-miscible solvents such as these are present in the detergents, cleaners and disinfectants according to the invention in quantities of preferably not more than 30% by weight and, more preferably, in quantities of 6% by weight to 20% by weight.

To establish a desired pH value which is not automatically adjusted by the mixture of the other components, the formulations according to the invention may contain system-compatible and ecologically compatible acids, more particularly citric acid, acetic acid, tartaric acid, malic acid, lactic acid, glycolic acid, succinic acid, glutaric acid and/or adipic acid, and mineral acids, more particularly sulfuric acid, or bases, more particularly ammonium or alkali metal hydroxides. pH regulators such as these are present in the formulations according to the invention in quantities of preferably not more than 20% by weight and, more preferably, between 1.2% by weight and 17% by weight.

The production of the solid formulations according to the invention does not involve any difficulties and may be carried out by methods known in principle, for example by spray drying or granulation, the peroxygen compound and bleach catalyst optionally being added later. To produce formulations according to the invention with high bulk density, more particularly in the range from 650 g/l to 950 g/l, a process comprising an extrusion step known from European patent EP 486 592 is preferably applied. Detergents, cleaners or disinfectants according to the invention in the form of aqueous solutions or solutions containing other typical solvents are produced with particular advantage simply by mixing the ingredients which may be introduced into an automatic mixer either as such or in the form of a solution. In one preferred embodiment of machine dishwashing formulations, the formulations are produced in the form of tablets by the processes

disclosed in European patents EP 0 579 659 and EP 0 591 282.

Examples

Example 1

The oxidizability of various transition metal complex compounds was measured at 25°C in a standard electrochemical measuring cell through which a stream of nitrogen was passed. A three-electrode arrangement consisting of a gold measuring electrode, a gold counterelectrode and a standard reference electrode was used. The test solution contained 1 mmole/I of the complex compound to be investigated and 0.1 mole/I of sodium borate as conducting salt. The potential of the measuring electrode was varied at a rate of 20 mV/s over a range of 0.6 V to 1.4 V, based on the standard hydrogen electrode. Nitritopentammine cobalt(III) chloride (B1) was tested together with the complex compound [Mn₂(tpa)₂(OAc)₂](OAc)₂ (C1) known from German patent application 196 05 688.8. In the 0.8 V - 1.4 V range, the maximum current densities shown in Table 1 below occurred.

Table 1: Maximum Current Density

Complex	Max. current density [mA/cm²]
B1	>10
C1	0.5

Example 2

A tea-stained cloth of white cotton was washed for 20 minutes at 30°C in a Launderometer using a bleach-activator-free detergent D1 containing 16% by weight of sodium perborate monohydrate. After rinsing and drying, the reflectance (measurement wavelength 460 nm) of the apparently clean

test cloth was photometrically determined. In addition, a detergent D2 containing 3% by weight of TAED and 97% by weight of D1, a detergent D3 containing D1 and 50 ppm (parts by weight, based on Co) of B1, a detergent according to the invention M1 containing 3% by weight of TAED and 97% by weight of D3, a detergent D4 containing D1 and 50 ppm (parts by weight, based on Mn) of V1 and a detergent D5 containing 3% by weight of TAED and 97% by weight of D4 were tested in the same dosage under the same conditions. The reflectance values set out in Table 2 below show that complex compounds which are oxidizable in the indicated potential range with high current densities produce synergistic bleaching effects in combination with peroxocarboxylic acid-yielding compounds (M1 compared with D2 and D3). This synergism does not occur with other complex compounds (D5 compared with D2 and D4).

Table 1: Reflectance Values [%]

Detergent	Reflectance
-	36.9
D1	56.0
D2	63.1
D3	56.2
D4	56.0
D5	62.9
M1	65.1

Example 3

To produce standardized tea films, teacups were immersed 25 times in a tea solution heated to 70°C. A little of the tea solution was then poured into each teacup after which the teacups were dried in a drying cabinet. 8 of the tea-stained teacups were then washed in a Miele® G 5900 dishwasher (20 g detergent, 55°C program, water hardness 14°dH to 16°dH) after which film removal was visually scored on a scale of 0 (= unchanged very pronounced film) to 10 (= no film). The detergents used were

a bleach-activator-free low-alkali dishwashing detergent containing 12% by weight of sodium percarbonate (G1),

a detergent G2 containing 98% by weight of G1 and 2% by weight of TAED, a detergent G3 containing G1 and 50 ppm (parts by weight, based on Co) of the cobalt complex B1.

a detergent **M2** containing **G2** and 50 ppm (parts by weight, based on Co) of the cobalt complex **B1**,

a detergent **G4** containing **G1** and 50 ppm (parts by weight, based on Mn) of the manganese complex compound **V1** and

a detergent G5 containing G2 and 50 ppm (parts by weight, based on Mn) of the manganese complex V1. The score set out in Table 3 below for the detergent according to the invention (M2) is significantly better than the score of the comparison product G5 containing a transition metal complex unsuitable for use in accordance with the invention.

Table 3: Tea Cleaning Scores

Detergent	Score
G1	2
G2	3
G3	2
G4	3
G5	3
M2	7

CLAIMS

- 1. The use of a system of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and transition metal complex compounds which, in the form of a 1-millimolar aqueous solution, can be electrochemically oxidized in the potential range from 0.8 V to 1.4 V with maximum current densities of at least 5 mA/cm² as activators for peroxygen compounds, more particularly inorganic peroxygen compounds, in oxidizing, washing, cleaning or disinfecting solutions.
- 2. The use of a system of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and transition metal complex compounds which, in the form of a 1-millimolar aqueous solution, can be electrochemically oxidized in the potential range from 0.8 V to 1.4 V with maximum current densities of at least 5 mA/cm² for bleaching colored stains in the washing of textiles, particularly in aqueous surfactant-containing liquors.
- 3. The use of a system of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and transition metal complex compounds which, in the form of a 1-millimolar aqueous solution, can be electrochemically oxidized in the potential range from 0.8 V to 1.4 V with maximum current densities of at least 5 mA/cm² in cleaning solutions for hard surfaces, more particularly for crockery, for bleaching colored stains.
- 4. The use claimed in any of claims 1 to 3, characterized in that the transition metal complex compound is oxidizable in the potential range from 0.8 V to 1.4 V with maximum current densities of at least 10 mA/cm² and more particularly in the range from 12 mA/cm² to 25 mA/cm².
- 5. The use claimed in any of claims 1 to 4, characterized in that the transition metal complex compound is selected from the cobalt, iron, copper, manganese and ruthenium complexes, more particularly from the complex compounds of trivalent cobalt.
- 6. The use claimed in any of claims 1 to 5, characterized in that the

transition metal complex contains inorganic neutral ligands, more particularly at least one ammonia ligand.

- 7. The use claimed in any of claims 1 to 6, characterized in that the transition metal complex contains monovalent or polyvalent anionic ligands selected in particular from hydroxide, nitrite, nitrate, acetate, formate, citrate, perchlorate, halide, such as fluoride, chloride, bromide and iodide, and also complex anions, such as hexafluorophosphate.
- 8. The use claimed in any of claims 1 to 7, characterized in that the complex is cationic and anionic counterions selected in particular from nitrate, hydroxide, hexafluorophosphate, sulfate, chlorate, perchlorate, halides, such as chloride, or the anions of carboxylic acids, such as formate, acetate, benzoate or citrate, which neutralize the cationic complex, are present.
- 9. The use claimed in any of claims 1 to 8, characterized in that the compound yielding peroxocarboxylic acid under perhydrolysis conditions is capable of eliminating a peroxocarboxylic acid containing 1 to 18 and more particularly 2 to 12 carbon atoms under perhydrolysis conditions.
- 10. The use claimed in any of claims 1 to 9, characterized in that the compound yielding peroxocarboxylic acid under perhydrolysis conditions is selected from compounds corresponding to formula (I):

$$(R^1-CO-)_nX$$
 (I)

in which R^1 is an aryl, alkyl, alkenyl or cycloalkyl group containing 1 to 17 carbon atoms, n is a number of 1 to 4 and X is an oxygen- and/or nitrogen-containing leaving group with a direct bond between oxygen and/or nitrogen on the one hand and the acyl group R^1 -CO on the other hand, and mixtures thereof.

 The use claimed in claim 10, characterized in that, in the compound of formula (I), R¹ = phenyl, C₁₋₁₁ alkyl or 9-decenyl.

- 12. The use claimed in any of claims 1 to 11, characterized in that the ratio by weight of peroxocarboxylic acid-yielding compound to transition metal in the activating system is preferably in the range from 100,000:1 to 1:1 and, more particularly, in the range from 50,000:1 to 25:1.
- 13. The use claimed in any of claims 1 to 12, characterized in that the peroxygen compound to be activated is selected from the group consisting of organic peracids, hydrogen peroxide, perborate and percarbonate and mixtures thereof
- 14. A detergent, cleaner or disinfectant, characterized in that it contains a system of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and transition metal complex compounds which, in the form of a 1-millimolar aqueous solution, can be electrochemically oxidized in the potential range from 0.8 V to 1.4 V with maximum current densities of at least 5 mA/cm²
- 15. A formulation as claimed in claim 14, characterized in that it contains such a quantity of the activating system that 0.0025% by weight to 0.25% by weight and, more preferably, 0.01% by weight to 0.1% by weight of the transition metal complex compound is present.
- 16. A formulation as claimed in claim 14 or 15, characterized in that it contains 5 to 50% by weight and more particularly 8 to 30% by weight of anionic and/or nonionic surfactant, up to 60% by weight and more particularly 5 to 40% by weight of builder, up to 2% by weight and more particularly 0.2 to 0.7% by weight of enzyme, up to 30% by weight and more particularly 6 to 20% by weight of organic solvent from the group consisting of alcohols containing 1 to 4 carbon atoms, diols containing 2 to 4 carbon atoms and mixtures thereof and ethers derived from these compounds and up to 20% by weight and more particularly 1.2 to 17% by weight of pH regulator.
- 17. A formulation as claimed in claim 14 or 15, more particularly for machine dishwashing, characterized in that it contains 0.1% by weight to 20%

by weight and more particularly 0.2% by weight to 5% by weight of surfactant.

- 18. A disinfectant as claimed in claim 14 or 15, characterized in that it contains 0.1% by weight to 20% by weight and more particularly 0.2% by weight to 5% by weight of surfactant and/or antimicrobial additives in quantities of up to 10% by weight and more particularly from 0.1% by weight to 5% by weight.
- 19. A formulation as claimed in any of claims 14 to 18, characterized in that, in addition to the ingredients mentioned, it contains up to 50% by weight and more particularly 5% by weight to 30% by weight of peroxygen compound selected from the group consisting of hydrogen peroxide, perborate and percarbonate and mixtures thereof.
- 20. A process for activating peroxygen compounds using a system of compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions and transition metal complex compounds which, in the form of a 1-millimolar aqueous solution, can be electrochemically oxidized in the potential range from 0.8 V to 1.4 V with maximum current densities of at least 5 mA/cm².
- 21. A process for the selection of transition metal complex compounds suitable for use in bleach-boosting systems containing compounds which form peroxocarboxylic acids under perhydrolysis conditions, characterized in that a 1-millimolar aqueous solution of the transition metal complex compound is prepared and electrochemically investigated in the potential range from 0.8 V to 1.4 V and those transition metal complex compounds which can be oxidized with maximum current densities of at least 5 mA/cm² are selected.